This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

EUROPEAN PATENT OFFICE

Patent Abstracts of Japan

PUBLICATION NUMBER

PUBLICATION DATE

10152460 09-06-98

APPLICATION DATE

21-11-96

APPLICATION NUMBER

08351762

APPLICANT: KISSEI PHARMACEUT CO LTD;

INVENTOR: MURANAKA HIDEYUKI;

INT.CL.

C07C217/60 A61K 31/135 A61K 31/135

A61K 31/135 A61K 31/335

C07D319/06 C07D521/00 // C07M 7:00

TITLE

2-AMINO-1-(4-HYDROXY-2-METHYLPHENYL)PROPANOL

DERIVATIVE

Π

III

ABSTRACT:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having strongly and selectively stimulating actions on β_2 -adrenaline receptor, capable of alleviating load to heart such as tachycardia, useful for a medicine such as an inhibitor for threatened abortion/premature birth, a bronchodilator, a pain remitting agent for calculosis of urinary tract and a promoter of discharge of stone.

SOLUTION: This compound is shown by formula I (one of Y¹ and

Z¹ is a group of the formula O-A-R [A is a lower alkylene or lower alkenylene;

R is a hydroxyl group, a lower alkoxy, an aralkyloxy, a (hydroxyl group- substituted) phenyl or a heterocyclic group] and the other is H; (R) and (S) are each a carbon atom in R- and S-configuration). The compound of formula I is obtained, for example, by reacting an amine compound of formula II [R4 is a (protected) hydroxyl group] with a

compound of formula III (one of Y2 and Z2 is a group of the formula O-A-R⁰ (R⁰ is a lower alkoxy, an aralkyloxy, a

(substituted) phenyl or a heterocyclic group} and the other is H}, optionally removing the

protecting group of the hydroxyl group and hydrolyzing.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO

JP10152460 2-AMINO-1-(4-HYDROXY-2-METHYLPHENYL)PROPANOL DERIVATIVE KISSEI PHARMACEUT CO LTD

Inventor(s): ; KITAZAWA MAKIO ; OKAZAKI KOSUKE ; TAMAI TETSUO ; SAITO MASARU ; TANAKA NOBUYUKI ; KOBAYASHI HIROAKI ; KIKUCHI TAKESHI ; MURANAKA HIDEYUKI Application No. 08351762, Filed 19961121, Published 19980609

Abstract: PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain the subject new compound having strongly and selectively stimulating actions on #beta#₂-adrenaline receptor, capable of alleviating load to heart such as tachycardia, useful for a medicine such as an inhibitor for threatened abortion/premature birth, a bronchodilator, a pain remitting agent for calculosis of urinary tract and a promoter of discharge of stone.

SOLUTION: This compound is shown by formula I {one of Y^1 and Z^1 is a group of the formula O-A-R [A is a lower alkylene or lower alkenylene; R is a hydroxyl group, a lower alkoxy, an aralkyloxy, a (hydroxyl group- substituted) phenyl or a heterocyclic group] and the other is H; (R) and (S) are each a carbon atom in R- and S-configuration}. The compound of formula I is obtained, for example, by reacting an amine compound of formula II [R⁴ is a (protected) hydroxyl group] with a compound of formula III {one of Y^2 and Z^2 is a group of the formula O-A-R⁰ {R⁰ is a lower alkoxy, an aralkyloxy, a

(substituted) phenyl or a heterocyclic group} and the other is H}, optionally removing the protecting group of the hydroxyl group and hydrolyzing.

Int'l Class: C07C21760; A61K031135 A61K031135 A61K03135 A61K031335 C07D31906 C07D52100 C07M00700

MicroPatent Reference Number: 000152383

COPYRIGHT: (C) 1998JPO

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公閱番号

特開平10-152460

(43)公開日 平成10年(1998) 6月9日

•	•		•	
(51) Int.CL ⁶	識別記号		ΓI	•
C 0 7 C 217/60			C 0 7 C 217/60	
A 6 1 K 31/135	ABN		A61K 31/135	ABN
AUIK OHIO	ACV	•	220 220 23,000	ACV
•	AEE			AEE
as 1005			31/335	ACF
31/335	ACF	Martin D	•	
:		審查請求	未請求 請求項の数1	書面(全 10 頁) 最終頁に続く
	44,000,000		(71) (USS I 100010)	4500
(21)出願番号	特顯平8-351762		(71)出題人 00010	
		• •		2个菜品工業株式会社
(22) 出廣日	平成8年(1996)11月21日			【松本市芳野19番48号
•			(72) 発明者 北澤	牧雄
			長野県	·松本市寿北2-2-6
		•	(72)発明者 岡崎	浩輔
			長野児	南安量郡三鄉村明盛152-8
•		:	(72)発明者 玉井	哲郎
•				· 南安曼郡德高町大字柏原1057-8 5
		• •		ハイム柏原101
		•	(72)発明者 斉驤	
		•		
) Jan	ーデンほなみA - 101
				最終質に続く

(54) 【発明の名称】 2-アミノー1- (4-ヒドロキシー2-メチルフェニル) プロパノール誘導体

(57)【要約】

【課題】強力かつ選択的な8、一アドレナリン受容体刺激作用を有する新規な2一アミノー1ー(4ーヒドロキシー2ーメチルフェニル)プロパノール誘導体を提供する。

【解決手段】切迫流・早産防止剤、気管支拡張剤等の医薬品として有用な、一般式

【化1】

(Yr、Zrは一方が一般式-O-A-R (Aはアルキレン基、アルケニレン基、Rは水酸基、アルコキシ基、アルアルキルオキシ基、置換基として水酸基を有していてもよいフェニル基または複素環基)で表される基であり、他方が水素原子であり、(R)、(S)が付された炭素原子はそれぞれR配置、S配置の炭素原子を示す)で表される2-アミノ-1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)プロパノール誘導体およびそれらの薬理

学的に許容される塩。

【特許請求の範囲】 【請求項1】一般式 【化1】

(式中のYおよびZはどちらか一方が一般式一〇一A-R (式中のAは低級アルキレン基または低級アルケニレン基であり、Rは水酸基、低級アルコキシ基、アルアルキルオキシ基、置換基として水酸基を有していてもよいフェニル基または境内に窒素原子、酸素原子を1乃至2個含む5~7員環の複素環基である)で表される基であり、他方が水素原子であり、(R)が付された炭素原子はR配置の炭素原子を示し、(S)が付された炭素原子はR配置の炭素原子を示し、(S)が付された炭素原子はS配置の炭素原子を示す〕で表される2-アミノー1-(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル)プロパノール誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩。【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、医薬品として有用である新規な2-アミノー1-(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル)プロパノール誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

【0002】さらに詳しく述べれば、本発明は強力かつ 選択的な8、一アドレナリン受容体刺激作用を有することにより、頻脈等の心臓への負担が軽減された切迫流・ 早産防止剤、気管支拡張剤、尿路結石症の疼痛緩解剤および排石促進剤等の医薬品として有用な、一般式

[0003]

【化2】

【0004】 〔式中のY・およびZ・はどちらか一方が一般式-O-A-R(式中のAは低級アルキレン基または低級アルケニレン基であり、Rは水酸基、低級アルコキシ基、アルアルキルオキシ基、置換基として水酸基を有していてもよいフェニル基または環内に窒素原子、酸素原子を1乃至2個含む5~7員環の複業環基である)で表される基であり、他方が水素原子であり、(R)が付された炭素原子はR配置の炭素原子を示す〕で表される2-アミノ-1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)プロバノール誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は、8_円ーアドレナリン受容体刺激作用に比し強い8_円ーアドレナリン受容体刺激作用を有することにより、頻脈等の心臓への負担が軽減された切迫流・早産防止剤、気管支拡張剤、尿路結石症の疼痛緩解剤および排石促進剤等の医薬品として有用である新規な化合物を提供することである

100061

【発明の実施の形態】本発明者らは、優れたβ、一アドレナリン受容体刺激薬を見出すべく鋭意研究した結果、前記一般式(I)で表されるある種の2-アミノー1-(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル)プロバノール誘導体が強力かつ選択的なβ、一アドレナリン受容体刺激作用を有しており、β、一アドレナリン受容体刺激薬として非常に有用であるという知見を得、本発明を成すに至った。

【0007】本発明は選択的な8...アドレナリン受容体刺激作用を有する、一般式

100081

【化3】

【0009】 〔式中のYiおよびZiはどちらか一方が一般式-O-A-R(式中のAは低級アルキレン基または低級アルケニレン基であり、Riは水酸基、低級アルコキシ基、アルアルキルオキシ基、置換基として水酸基を有していてもよいフェニル基または環内に窒素原子、酸素原子を1乃至2個含む5~7員環の複素環基である)で表される基であり、他方が水素原子であり、(R)が付された炭素原子はR配置の炭素原子を示し、(S)が付された炭素原子はR配置の炭素原子を示す〕で表される2-アミノ-1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)プロバノール誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩に関するものである。

【0010】本発明の前記一般式(I)で表される化合物において、低級アルキレン基とはメチレン基、エチレン基、トリメチレン基、プロピレン基、テトラメチレン基、ペンタメチレン基、ヘキサメチレン基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキレン基をいい、低級アルケニレン基とはビニレン基、プロペニレン基、プテニレン基、ペンテニレン基、ヘキセニレン基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアルケニレン基をいい、低級アルコキシ基とはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、イソプロポキシ基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルコキシ基をいい、アルアルキルオキシ基とはフェニル基、ナフチル基等のアリール基を有する前記低級アルコキシ基をいい、環内に窒

素原子、酸素原子を1乃至2個含む5~7頁項の複素項 基とはテトラヒドロフラニル基、テトラヒドロビラニル 基、1、3ージオキソラニル基、ピリジル基等の脂肪族 または芳香族複素環基をいう。

(0011)本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、以下のようにして製造することができる。

【0012】例えば、一般式

[0013]

[化4]

【0014】 (式中のRは保護基を有していてもよい 水酸基であり、(R)が付された炭素原子および(S) が付された炭素原子は前記と同じ意味をもつ)で表され るアミン化合物と、一般式

[0015]

【化5】

【0016】(式中のY・およびZ・はどちらか一方が一般式-0-A-R^u(式中のR・は低級アルコキシ基、アルアルキルオキシ基、置換基として保護された水酸基を有していてもよいフェニル基または環内に登案原子、酸素原子を1乃至2個含む5~7 員環の複素環基であり、Aは前記と同じ意味をもつ)で表される基であり、他方が水素原子である〕で表される化合物を反応させ、必要に応じ、常法に従い水酸基の保護基を除去した後、所望により加水分解することにより製造することができる。

【0017】前記製造方法において出発原料として用い られる前記一般式(II)で表されるアミン化合物は、 一般式

[0018]

【化6】

$$H^{2}O$$
 CH_{3}
 (IV)

【0019】(式中のRでは水酸基の保護基であり、X はハロゲン原子である)で表される化合物をブチルリチウム等の塩基と反応させた後、一般式

[0020]

【化7】

【0021】(式中のR/はアミノ基の保護基であり、 (S)が付された炭素原子は前記と同じ意味をもつ)で 表される化合物を反応させ、カルボニル基を水素化ホウ 素ナトリウム等の過元剤を用いて過元した後、常法に従 いアミノ基の保護基を除去した後、所望により水酸基の 保護基を除去することにより製造することができる。 【0022】前記製造方法において出発原料として用い られる前記一般式(III)で表される化合物は、一般

[0023]

とができる。

(化8)

左

【0024】(式中のY・およびZ・はどちらか一方が 水酸基であり、他方が水素原子である)で表される化合 物と、一般式

【0026】(式中のA) R*およびXは前記と同じ意

100251 X-A-R

(VII)

味をもつ)で表される化合物を炭酸カリウム等の塩基の存在下に反応させた後、常法に従いロートルエンスルホニル基を導入することにより製造することができる。 【0027】前記製造方法において用いられる前記一般式(IV)、(V)、(VI)および(VII)で表される化合物は市販されている試薬を購入するか、慣用の合成手段を用いて製造することにより容易に入手するこ

【0028】本発明の前記一般式(I)で表される2-アミノー1ー(4ーヒドロキシー2ーメチルフェニル)プロパノール誘導体は、常法によりその薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの無機酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ペンゼンスルホン酸、ロートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩を挙げることができる。

【0029】前記製造方法により得られる本発明の化合物およびそれらの塩は、慣用の分離手段である分別再結晶法、カラムクロマトグラフィーを用いた精製方法、溶媒抽出法等により容易に単離精製することができる。

【0030】本発明の化合物には水やエタノール等の医薬品として許容される溶媒との溶媒和物も含まれる。

【0031】本発明の前記一般式(I)で表される化合

物において、不飽和結合を有する化合物にはE体、Z体 の2種類の幾何異性体が存在するが、本発明においては 何れの幾何異性体を使用してもよい。

【0032】本発明の前記一般式(1)で表される化合物のうち、不斉炭素を有する化合物には、その不斉炭素上の配置がR配置の化合物とS配置の化合物の2種類の光学異性体が存在するが、本発明においてはいずれの異性体を使用してもよく、それらの異性体の混合物であっても構わない。

【0033】本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、通常行われるラットの摘出妊娠子宮を用いたin

vitroの8、一アドレナリン受容体刺激作用測定 試験において、概ね1.0×10 8.0×10 でモル濃度で子宮平滑筋の自動運動を50%抑制させ る作用(EC」値)を示した。例えば、(1R.2 S)-2-[(2-[4-(2-ベンジルオキシエトキ シ)フェニル]エチル]アミノ]-1-(4-ヒドロキ シー2-メチルフェニル)プロパン-1-オールのEC ・値は1.13×10 ドモル濃度であった。

【0034】このように、本発明の化合物は非常に強い β、一アドレナリン受容体刺激作用を有する化合物であ る。

【0035】また、本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、通常行われるラットの摘出心房を用いたinvitroのβ;一アドレナリン受容体刺激作用測定試験において、β;一アドレナリン受容体刺激作用測定試験でEC」値を示す用量では心拍数には特に影響を与えなかった。例えば、(1R, 2S) -2-[[2-[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル]エチル]アミノ]-1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)プロバン-1-オールは、1.0×10でルプロにおいて心拍数を毎分約2回増加させる程度であり、その増加率は1%以下であった。

【0036】このように、本発明の化合物はβ、一アドレナリン受容体刺激作用が非常に強く、かつβ、一アドレナリン受容体刺激作用が極めて弱いため、β、一アドレナリン受容体刺激作用による頻脈等の心臓への負担が軽減された、医薬品として非常に有用性の高いβ、一アドレナリン受容体刺激薬である。

【0037】本発明の化合物は選択的なお。一アドレナリン受容体刺激作用を有しており、切迫流・早産防止剤、気管支拡張剤、尿路結石症の疼痛緩解または排石促進剤等の医薬品として有用な化合物である。

【0038】本発明の前記一般式(I)で表される2-アミノー1ー(4ーヒドロキシー2ーメチルフェニル)プロバノール誘導体およびそれらの薬理学的に許容される塩を実際の治療に用いる場合、適当な医薬品製剤、例えば、錠剤、散剤、細粒剤、顆粒剤、カプセル剤、注射剤等の医薬品製剤として経口的または非経口的に投与される。これらの医薬品製剤は一般に用いられる製剤用の

担体、賦形剤等を用い、通常行われる製剤学的方法によ り調製することができる。

【0039】その投与量は対象となる患者の年齢、性別、体重、症状の度合い等によって適宜決定されるが、経口投与の場合、概ね成人1日当たり1~100mg、非経口投与の場合、概ね成人1日当たり0.01~100mgの範囲内で一回または数回に分けて投与される。

【0040】本発明の内容を以下の参考例、実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明はその内容に限定されるものではない。なお、参考例および実施例中の化合物の融点は全て未補正である。

【0041】 【寒施例】

参考例1

(1R, 2S) -2-アミノ-1-(4-ベンジルオキ シー2ーメチルフェニル) プロパンー1ーオール ベンジル=4ープロモー3ーメチルフェニル=エーテル 44.3gをテトラヒドロフラン500m1に溶かし、 -78℃、アルゴン雰囲気撹拌下に1.69モル濃度n ープチルリチウムヘキサン溶液98.6m1を加え、1 時間反応させた後、(S)-2-(tert-ブトキシ カルボニルアミノ) -N-メトキシ-N-メチルプロピ オンアミド16.1gを加え、2時間かけて-10℃ま で昇温した。反応液を氷冷撹拌下、飽和塩化アンモニウ ム水溶液中に注ぎ、酢酸エチルで抽出し、飽和食塩水で 洗浄後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に溶 媒を留去後、残留物をシリカゲルフラッシュカラムクロ マトグラフィー (溶出溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1 0/1)で精製し、油状の(S)-4'-ベンジルオキ シー2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2'ーメチルプロピオフェノン15.8gを得た。 [0042] IR (neat): 3423, 1713, 1680 cm 11 "H-NMR (CDC1...) δppm: 1. 30 (3 H. d. J=7.1Hz), 1.46 (9H, s),

6. 90 (2H. m), 7. 30-7. 45 (5H. m), 7. 73 (1H, d, J=8. 5Hz)

此校光度: (a) = +12.5° (c = 0.96, MeOH)

2. 50 (3H. s), 5. 05-5. 25 (3H.

m), 5. 50-5. 60 (1H. m), 6. 80-

【0043】(S)-4'-ベンジルオキシー2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ)-2'-メチルプロピオフェノン13.3gを塩化メチレン130mlに溶かし、氷冷撹拌下にトリフルオロ酢酸65mlの塩化メチレン65ml溶液を加え、室温下に30分間反応させた。反応液を減圧下に濃縮後、残留物をメタノール260mlに溶かし、氷冷撹拌下に水素化ホウ素ナトリウ

ム6.8gを加え、室温下に12時間反応させた。反応 液を減圧下に濃縮後、残留物に水を加え、析出結晶をろ 取し、融点104~107℃の(1R, 2S)-2-ア ミノー1-(4-ベンジルオキシー2-メチルフェニ ル) プロパン-1-オール7.5gを得た。 [0044] IR (KBr): 3353, 3283cm

TH-NMR (DMSO-d.) Sppm: 0.91 (3H, d, J=6.4Hz), 1. 29 (2H, b)r), 2. 27 (3H, s), 2. 80-2. 90 (1 H, m), 4. 45 (1H, d, J=4. 7Hz). 4.89 (1H, brs), 5.07 (2H, s). 6. 78(1H, d, J=2.6Hz), 6. 83(1H, dd, J=8.4, 2.6Hz), 7.25-7. 50 (6H, m)

比旋光度: 〔a〕 $=-10.3^{\circ}$ (c = 1.00, MeOH)

【0045】参考例2

2-[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル] エタノール

2-ベンジルオキシエタノール4. 0m1を塩化メチレ ン145m1に溶かし、室温撹拌下に四臭化炭素14. 0gを加えた後、トリフェニルホスフィン8.84gを 5分間かけて加え、1時間反応させた。反応液にヘキサ ン450mlを加え、不溶物をろ去後、ろ液を減圧下に 濃縮し、残留物にヘキサン200mlを加え、再び不溶 物をろ去した。ろ液を減圧下に濃縮後、残留物をアミノ プロピル化シリカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィ ー (溶出溶媒:ヘキサン)で精製し、油状のベンジル= 2-プロモエチル=エーテル4.84gを得た。

[0046] H-NMR (CDC1,) δppm:

3. 49 (2H, d, J=6. 2Hz). 3. 79 (2

H, d, J=6.2Hz), 4.59 (2H, s),

7. 25-7. 40 (5H, m)

ノール4.48gを得た。

【0047】4-ヒドロキシフェネチルアルコール2.

83gをアセトン50mlに溶かし、炭酸カリウム3.

11gおよびペンジル=2-プロモエチル=エーテル

4.84gのアセトン50ml溶液を加え、23時間加 熱還流した。反応液を減圧下に濃縮後、残留物をN.N ージメチルホルムアミド100mlに溶かし、120℃ 撹拌下に2時間反応させた。冷後、不溶物をろ去し、ろ 液を減圧下に濃縮後、残留物をアミノプロビル化シリカ ゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘ キサン/酢酸エチル=1/1)で精製し、油状の2-[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル]エタ

[0048] H-NMR (CDC1_n) δppm:

1. 33 (1H, t, J=6. 0Hz). 2. 81 (2

H, t, J=6.6Hz), 3.75-3.90(4

H, m), 4. 10-4. 20 (2H, m), 4. 63 (2H, s), 6.88(2H, d, J=8.7H)z), 7. 13 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 2 0-7.40(5H, m)

【0049】参考例3

ベンジルー2ープロモエチルーエーテルの代わりに対応 するハロゲン誘導体を用いて、参考例2と同様の方法に より下記の化合物を得た。

【0050】2-〔3-(5-ベンジルオキシペンチル オキシ) フェニル] エタノール

【0051】油状

TH-NMR (CDC1_n) δppm: 1. 38 (1 H, t, J=6.5Hz), 1.50-1.90(6) H, m), 2.84 (2H, t, J=6.5Hz). 3. 50(2H, t, J=6.5Hz). 3. 85(2)H. q. J=6.5Hz), 3. 95 (2H. t. J=6. 5Hz), 4. 50 (2H, s), 6. 70-6. 85 (3H, m), 7, 15-7, 40 (6H, m) 【0052】2-〔3-(4-ベンジルオキシブトキ シ) フェニル] エタノール 【0053】油状

 $^{T}H-NMR (CDCl_{n}) \delta ppm: 1.39 (1)$ H, br), 1. 75-1.95(4H, m), 2. 8 4(2H, t, J=6.5Hz), 3.55(2H, t)t, J=6. 2Hz), 3.85(2H, t, J=6.5Hz), 3. 97 (2H, t, J=6.2Hz), 4. 52 (2H, s), 6. 70 - 6. 85 (3H, m), 7. 15-7. 40 (6H, m) 【0054】2-[4-(2-メトキシエトキシ)フェ

ニル] エタノール

【0055】油状

 $^{T}H-NMR$ (CDC1_n) $\delta ppm: 1.43$ (1 H, t, J=6.0Hz), 2. 75-2.85(2)

H, m), 3. 45 (3H, s), 3. 75 (2H,

t. J=4.7Hz), 3.80-3.90(2H. m), 4. 11 (2H, t, J=4. 7Hz). 6. 8

9(2H, d, J=8.7Hz), 7.14(2H)

d. J=8.7Hz

【0056】2-(4-(2-エトキシエトキシ)フェ ニル〕エタノール

【0057】油状 $^{T}H-NMR$ (CDC l_{B}) $\delta ppm: 1.25$ (3) H, t, J=7.0Hz), 1.50(1H, brs), 2. 75-2. 85 (2H. m), 3. 61 (2 H, q, J=7.0Hz), 3.75-3.90(4) H, m), 4. 11 (2H, t, J=4.9Hz), 6.88(2H, d, J=8.7Hz), 7.13(2 H. d. J=8.7Hz【0058】(E)-2-(4-シンナミルオキシフェ

ニル) エタノール

【0059】融点:94~101℃(未再結晶) $^{t}H-NMR$ (CDC1_n) $\delta ppm: 1.36$ (1 H, t, J=6.0Hz), 2.82(2H, t, J=6.5Hz), 3.83 (2H, dt, J=6.5, 6. OHz), 4. 69 (2H, dd, J=5. 8. 1. 5Hz), 6. 42 (1H, dt, J=16. 0, 5. 8Hz), 6. 73 (1H, d, J=16. 0H z), 6. 92 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 1 6(2H, d, J=8.6Hz), 7.20-7.45(5H, m)

【0060】2-〔4-〔(1,3-ジオキソラン-2 ーイル) メトキシ] フェニル] エタノール

【0061】油状

⁷H-NMR (CDC1_m) δppm: 1. 39 (1 H. brs), 2. 81 (2H, t, J=6.5Hz), 3.75-4.10(8H, m), 5.28(1 H, t, J=4. 1Hz), 6.89 (2H, d. J=8. 6Hz), 7. 14 (2H, d, J=8. 6Hz) 【0062】参考例4

2-[4-[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エト キシ] フェニル] エタノール

4-ヒドロキシフェネチルアルコール1.38gをアセ トン50m1に溶かし、炭酸カリウム2.07gおよび 塩化ベンジル1.73mlを加え、加熱還流下に16時 間撹拌した。冷後、不溶物をろ去し、ろ液を減圧下に濃 縮後、残留物をシリカゲル中圧液体カラムクロマトグラ フィー (溶出溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1)で 精製し、融点87~88℃の4-ベンジルオキシフェネ チルアルコール1.42gを得た。

[0063] $^{\dagger}H-NMR$ (CDC1,) δppm : 1. 34 (1H. t. J=5.9Hz), 2. 81 (2 H, t, J=6.5Hz), 3.82(2H, dt, J=6.5, 5.9Hz), 5.05(2H.s), 6.93 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 14 (2H, d, J=8.6Hz), 7.30-7.50(5H.

【0064】4ーベンジルオキシフェネチルアルコール 1. 41 gを塩化メチレン60ml に溶かし、室温撹拌 下に四臭化炭素3.06gを加えた後、トリフェニルホ スフィン1.94gを5分間かけて加え、1時間反応さ せた。反応液を減圧下に濃縮後、残留物をシリカゲル中 圧液体カラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:ヘキサン /酢酸エチル=1/1)で精製し、融点65~67℃の ベンジル=4~(2~プロモエチル)フェニル=エーテ ル1.71gを得た。

[0065] H-NMR (CDC1,) &ppm: 3. 10(2H, t, J=7.6Hz), 3. 53(2) H. t. J=7.6Hz), 5. 05 (2H. s). 6. 93 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 13 (2 H. d. J=8.7Hz). 7. 30-7. 50 (5

【0066】ベンジル=4ー(2ープロモエチル)フェ ニル=エーテル874mgをアセトン15mlに溶か し、室温撹拌下に炭酸カリウム415mgおよび4-ヒ ドロキシフェネチルアルコール276mgを加え、16 時間加熱還流した。反応液を減圧下に濃縮し、残留物を N、Nージメチルホルムアミド15mlに溶かし、12 0℃撹拌下に12時間反応させた。冷後、反応液を減圧 下に濃縮し、残留物をアミノプロビル化シリカゲル中圧 液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:ヘキサン/ 酢酸エチル=1/1)で精製し、アモルファスの2-〔4-〔2-(4-ペンジルオキシフェニル)エトキ シ) フェニル) エタノール310mgを得た。

[0067] H-NMR (CDC l_n) δppm : 1. 32(1H. t. J=6. 0Hz), 2. 80(2)H, t, J=6.5Hz), 3.03(2H, t, J=7. 1Hz), 3. 82(2H, dt, J=6.5,6. OHz), 4. 12 (2H, t, J=7. 1H z), 5. 05 (2H, s), 6. 85 (2H, d, J =8.6Hz), 6.93 (2H, d, J=8.7H z). 7. 12 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 1 9(2H. d. J=8.7Hz), 7.30-7.50(5H, m)

【0068】参考例5

p-トルエンスルホン酸2-[4-(2-ベンジルオキ シエトキシ) フェニル] エチル 2-(4-(2-(4-ベンジルオキシフェニル)エト キシ] フェニル] エタノール3.86 gを塩化メチレン 70m1に溶かし、氷冷撹拌下にトリエチルアミン6. 0m1およびpートルエンスルホニルクロリド3.00 gを加え、室温下に15時間反応させた。反応液を1規 定塩酸、飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸マグネシウムで 乾燥した。減圧下に溶媒を留去後、残留物をシリカゲル 中圧液体カラムクロマトグラフィー (溶出溶媒: ヘキサ ン/酢酸エチル=3/1)で精製し、融点44~46℃ のp-トルエンスルホン酸2-[4-(2-ベンジルオ キシエトキシ)フェニル]エチル5.04gを得た。 [0069]'H-NMR (CDC1_n) δ ppm: 2. 42(3H. s), 2. 89(2H. t. J=7)1Hz), 3. 80-3. 90 (2H, m), 4. 05 -4.25(4H, m), 4.63(2H, s), 6.80 (2H, d, J=8.7Hz), 7.01 (2H,d, J=8.7Hz), 7. 25-7. 40 (7H, m), 7. 69 (2H, d, J=8, 3Hz) 【0070】参考例6 2-[4-[2-(4-ベンジルオキシフェニル)エト

キシ〕フェニル〕エタノールの代わりに対応する化合物 を用いて、参考例5と同様の方法により下記の化合物を

【0071】pートルエンスルホン酸2-{3-(5-

ベンジルオキシペンチルオキシ)フェニル〕エチル 【0072】油状: TH-NMR (CDC1.) $\delta ppm: 1.50-1.$ 85 (6H, m), 2. 42 (3H, s), 2. 91 (2H, t, J=7.1Hz).3.50(2H, t,J=6.5Hz), 3.90 (2H, t, J=6.5Hz), 4. 20 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 5 1(2H, s), 6. 60-6. 80(3H, m), 7. 14 (1H, t, J=7. 9Hz), 7. 25-7. 40 (7H, m), 7. 69 (2H, d, J=8)5Hz) 【0073】 pートルエンスルホン酸2-[3-(4-ベンジルオキシブトキシ) フェニル] エチル 【0074】油状 $^{T}H-NMR$ (CDC1_B) $\delta ppm:1.70-1.$ 95 (4H, m), 2. 42 (3H, s), 2. 91 (2H, t, J=7.1Hz), 3.55(2H, t)J=6.2Hz), 3.92(2H, t, J=6.2Hz), 4. 19 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 5 2(2H, s), 6.62(1H, br s), 6.6 8(1H, d, J=7.7Hz), 6.73(1H, d)d, J=8.1, 1.9Hz, 7.14(1H, dd, J=8.1, 7.7Hz), 7.20-7.40 (7H, m), 7. 69 (2H, d, J=8.3Hz)【0075】pートルエンスルホン酸2-[4-(2-メトキシエトキシ) フェニル] エチル 【0076】油状 $^{\text{rH}-\text{NMR}}$ (CDC1_n) δ ppm: 2. 43 (3) H, s), 2. 89 (2H, t, J=7.1Hz). 3. 45 (3H. s), 3. 70-3. 80 (2H. m), 4. 05-4. 15 (2H. m), 4. 16 (2) H, t, J=7. 1Hz), 6. 81 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 6Hz), 7. 28 (2H, d, J=8.2Hz), 7. 6 9(2H, d, J=8. 2Hz)【0077】pートルエンスルホン酸2-〔4-(2-エトキシエトキシ) フェニル) エチル 【0078】油状 $^{t}H-NMR$ (CDC1_n) $\delta ppm: 1.24$ (3 H, t, J=7.0Hz), 2. 43 (3H. s). 2. 88 (2H, t, J=7. 1Hz), 3. 60 (2 H, q, J=7.0Hz), 3.70-3.85(2) H, m), 4. 09 (2H, t, J=4.9Hz), 4. 16 (2H, t, J=7. 1Hz), 6. 80 (2 H, d, J=8.8Hz). 7. 01 (2H, d, J=8. 8Hz), 7. 28 (2H, d, J=8. 1H

z), 7. 69 (2H, d, J=8. 1Hz)

ニル〕エチル

【0079】pートルエンスルホン酸2-〔4-

[(1,3-ジオキソラン-2-イル)メトキシ]フェ

【0080】 アモルファス TH-NMR (CDC₁) δppm: 2. 43 (3 H, s), 2.89 (2H, t, J=7.1Hz), 3. 90-4. 20 (8H, m), 5. 28 (1H, t, J=4.0Hz), 6.82(2H, d, J=8. 7Hz), 7. 01 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 25-7. 30 (2H, m), 7. 69 (2H, d. J=8.3Hz) 【0081】pートルエンスルホン酸2-〔4-〔2-(4-ペンジルオキシフェニル) エトキシ) フェニル) エチル 【0082】油状 TH-NMR (CDC1,) δ ppm: 2.41(3) H. s), 2. 88 (2H, t, J=7. 1Hz), 3. 02 (2H, t, J=7. 1Hz), 4. 10 (2 H, t, J=7.1Hz), 4.16(2H, t, J=7. 1Hz), 5. 05 (2H, s), 6. 77 (2 H, d, J=8.7Hz), 6. 93 (2H, d, J=8.7Hz), 7.00(2H, d, J=8.7H)z), 7. 19 (2H, d, J=8. 7Hz), 7. 2 5-7.45(7H, m), 7.69(2H, d, J=8.4Hz) 【0083】(E)-p-トルエンスルホン酸2-(4 ーシンナミルオキシフェニル) エチル 【0084】融点:121~124℃(未再結晶) $^{\dagger}H-NMR (CDC1_n) \delta ppm: 2.43(3)$ H, s), 2.90(2H, t, J=7.1Hz).4. 17(2H. t, J=7. 1Hz), 4. 67(2H, dd, J=5.8, 1.5Hz). 6.41(1 H, dt, J=16.0, 5.8Hz), 6.73(1 H, d, J=16.0Hz), 6.84 (2H, d.J=8.7Hz), 7. 03 (2H, d, J=8.7Hz), 7. 20-7. 45 (7H, m), 7. 70 (2 H, d, J=8.3Hz) 【0085】実施例1 (1R, 2S) -2-[[2-[4-(2-ベンジルオ キシエトキシ) フェニル] エチル] アミノ] -1-(4 ーヒドロキシドロキシー2ーメチルフェニル) プロパン -1-オール (1R, 2S) -2-アミノ-1-(4-ベンジルオキ シー2-メチルフェニル) プロパン-1-オール1.4 8gおよび10%パラジウム炭素150mgをエタノー ル28mlに懸濁し、室温、水素雰囲気下に1.5時間 撹拌した。触媒をろ去し、ろ液を減圧下に濃縮後、残留 物をN、Nージメチルホルムアミド25m1に溶かし、 室温撹拌下にpートルエンスルホン酸2-(4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル]エチル1.11g のN、N-ジメチルホルムアミド15m1溶液を加え、 90℃で3時間反応させた。冷後、反応液に水を加え、

酢酸エチルで抽出し、水洗後、無水硫酸マグネシウムで

乾燥した。減圧下に溶媒を留去後、残留物をシリカゲル中圧液体カラムクロマトグラフィー(溶出溶媒:クロロホルム/メタノール=30/1)で精製し、油状の(1R.2S)-2-[(2-[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル]エチル]アミノ]-1-(4-ヒドロキシドロキシー2-メチルフェニル)プロパン-1-オール352mgを得た。

[0086] IR (neat): 3401, 3338c

TH-NMR (CDC1,) &ppm: 0.99 (3 H, d, J=6.3Hz). 2.18 (3H, s). 2.60-2.85 (4H, m). 2.90-3.05 (1H, m), 3.80-3.90 (2H, m), 4. 10-4.20 (2H, m), 4.65-4.75 (3 H, m), 6.46 (1H, d, J=2.6Hz). 6.51 (1H, dd, J=8.4, 2.6Hz). 6.76 (2H, d, J=8.6Hz). 6.99 (2 H, d, J=8.6Hz). 7.10 (1H, d, J=8.4Hz). 8.4Hz), 7.25-7.45 (5H, m)

比旋光度: (a) $\frac{25}{D}$ = -46.9° (c = 1.00, MeOE)

【0087】実施例2

pートルエンスルホン酸2-[4-(2-ベンジルオキシエトキシ)フェニル]エチルの代わりに対応する化合物を用いて、実施例1と同様の方法により下記の化合物を得た。

【0088】(1R, 2S) -1-(4-ヒドロキシー2-メチルフェニル) -2-[[2-[4-(2-メトキシエトキシ)フェニル]エチル] アミノ] プロパンー1-オール

【0089】アモルファス

IR (film): 3289cm ¹

¹H-NMR (CDC1_n) &ppm: 1.03 (3

H, d, J=6.3Hz), 2.19 (3H, s),

2.60-2.85 (4H, m), 2.95-3.10
(1H, m), 3.51 (3H, s), 3.80-3.
90 (2H, m), 4.10-4.20 (2H, m),

4.66 (1H, d, J=6.2Hz), 6.45 (1

H, d, J=2.6Hz), 6.50 (1H, dd, J=8.4, 2.6Hz), 6.74 (2H, d, J=8.6Hz), 6.97 (2H, d, J=8.6Hz), 7.07 (1H, d, J=8.4Hz)

比旋光度: $\{\alpha\}$ $= -18.2^{\circ}$ (c = 0.57, AcOH)

【0090】(1R. 2S) -2-[{2-[4-(2-エトキシエトキシ)フェニル]エチル]アミノ]-1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)プロパン-1-オール 【0091】アモルファス IR (film): 3284cm TH-NMR (CDCl_n) &ppm: 1.07 (3 H. d. J=6.2Hz), 1.30 (3H. t. J=7.0Hz), 2.18 (3H. s), 2.55-2.85 (4H. m), 2.95-3.05 (1H. m), 3.69 (2H. q. J=7.0Hz), 3.80-3.95 (2H. m), 4.05-4.20 (2H. m), 4.61 (1H. d. J=6.6Hz), 6.44 (1H. d. J=2.5Hz), 6.48 (1H. d. J=8.4, 2.5Hz), 6.72 (2H. d. J=8.6), 6.94 (2H. d. J=8.6Hz)

比旋光度: (α) D = -18.9° (c = 0.53, AcOH)

[0092](1R, 2S)-2-[[2-[4-[(1,3-ジオキソラン-2-イル)メトキシ]フェ ニル] エチル] アミノ] -1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) プロパン-1-オール 【0093】 アモルファス IR (film): 3402cm 1 rH-NMR (DMSO-d.) δppm: 0.84 (3H, d, J=6.3Hz), 1.33(1H, b)r), 2. 16 (3H, s), 2. 45-2. 80 (5 H, m), 3. 80-4.05(6H, m), 4. 64(1H. br s). 4. 74 (1H. br s). 5. 17 (1H, t, J=3.9Hz), 6. 48 (1 H, s), 6. 54 (1H, dd, J=8. 3, 2. 0 Hz), 6. 82 (2H, d, J=8.4Hz), 7. 05(2H, d, J=8.4Hz), 7. 16(1H, d. J=8. 3Hz), 9. 06 (1H, br

比較光度: (α) D =+3.6° (c = 1.06, TEP) D (0094) (1R. 2S) - (E) -2-((2-(4-シンナミルオキシフェニル) エチル) アミノ) -1-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル) プロパン-1-オール

【0095】融点: 182~193℃ (未再結晶) IR (KBr): 3395, 3322cm ¹⁷ ¹H−NMR (DMSO−d.) δppm: 0.99 (3H, d. J=6.6Hz), 2.20(3H, s), 2.90-3.05(2H, m), 3.10-3.35(3H, m), 4.71(2H, d. J=5.8Hz), 5.21(1H, br s), 5.85(1H, d, J=3.6Hz), 6.50(1H, dt, J=16.0, 5.8Hz), 6.55(1H, d, J=2.5Hz), 6.63(1H, dd, J=8.4, 2.5Hz), 6.76(1H, d, J=16.0Hz), 6.97(2H, d, J=8.6Hz), 7.15-7.30(4H, m), 7.35(2H, t, J= 7. 4Hz), 7. 45-7. 50 (2H, m), 8. 70 (1H, br), 8. 88 (1H, br), 9. 2 6 (1H, s)

【0096】実施例3

4-(3-(2-(((1S, 2R)-2-ヒドロキシ -2-(4-ヒドロキシ-2-メチルフェニル)-1-メチルエチル) アミノ) エチル) フェノキシ] ブタンー 1-オール塩酸塩

(1R, 2S) -2-アミノ-1-(4-ペンジルオキ シー2ーメチルフェニル) プロパンー1ーオール518 mgおよびpートルエンスルホン酸2-〔3-(4-ペ ンジルオキシブトキシ) フェニル] エチル434mgを N. Nージメチルホルムアミド2.87m1に溶かし、 75℃撹拌下に3時間反応させた。反応液を減圧下に濃 縮後、残留物をアミノプロビル化シリカゲルフラッシュ カラムクロマトグラフィー (溶出溶媒:ヘキサン/酢酸 エチル=1/1)で精製した。 得られたアモルファス5 00mgおよび10%パラジウム炭素50mgを酢酸1 0m1に懸濁し、室温、水素雰囲気下に12時間撹拌し た。触媒をろ去し、ろ液を減圧下に濃縮後、残留物をア ミノプロピル化シリカゲルフラッシュカラムクロマトグ ラフィー (溶出溶媒:クロロホルム/メタノール=15 /1)で精製した。 得られたアモルファスを酢酸エチル 5. Omlに溶かし、室温撹拌下に飽和塩化水素ジエチ ルエーテル溶液を白色沈殿物が生じなくなるまでまで加 えた後、析出物をろ取し、融点138~141℃の4-[3-[2-[[(1S, 2R)-2-ヒドロキシ-2 - (4-ヒドロキシー2-メチルフェニル) -1-メチ ルエチル] アミノ] エチル] フェノキシ] ブタンー1ー オール塩酸塩170mgを得た。

[0097] IR (KBr): 3388, 2458cm

"H-NMR (DMSO-d.) δppm: 0.99
(3H, d, J=6.6Hz), 1.50-1.80
(4H, m), 2.20(3H, s), 2.90-3.
50(7H, m), 3.96(2H, t, J=6.5Hz), 4.46(1H, t, J=5.1Hz), 5.1
7(1H, br s), 5.85(1H, br s), 6.50-6.70(2H, m), 6.80-6.90
(3H, m), 7.20-7.30(2H, m), 8.65(2H, br), 9.29(1H, s)

比旋光度: (a) $D^{25} = -2.0$ ° (c = 1.00, NeOH)

【0098】実施例4

pートルエンスルホン酸2-[3-(4-ベンジルオキシブトキシ)フェニル]エチルの代わりに対応する化合物を用いて、実施例3と同様の方法により下記の化合物を得た。

【0101】(1R, 2S)-1-(4-ヒドロキシー 2-メチルフェニル-2-((2-(4-(2-(4-ヒドロキシフェニル) エチルオキシ] フェニル] エチ ル] アミノ] プロパンー1ーオール塩酸塩 【0102】アモルファス IR (KBr):3401cm * -H-NMR (DMSO-d.) δ ppm: 0.99 (3H, d, J=6.7Hz), 2.20(3H,s), 2.80-3.00(4H, m), 3.10-3. 40(3H, m), 4.08(2H, t, J=7)OHz), 5. 10-5. 25 (1H. m), 5. 80 -5.90(1H, m), 6.55(1H, d, J=2.4Hz), 6.63(1H, dd. J=8.4. 2.4Hz), 6.69(2H, d. J=8.5H)z), 6.89 (2H, d, J=8.6Hz), 7.0 9(2H. d. J=8.5Hz).7.18(2H.d. J=8.6Hz), 7. 27 (1H, d. J=8. 4Hz), 8. 50-8. 85(2H. m), 9. 19 (1H, d, J=1.8Hz), 9.26(1H, s)

【0103】試験例1

摘出妊娠子宮自動運動に対する薬物の作用

SD系妊娠ラット(妊娠21日目)の子宮を摘出し、胎盤付着部を避けて総定筋方向に幅約5mm、長さ約15mmの標本を作成し、Magnus法に準じて実験を行った。標本は37℃で95%の酸素と5%の炭酸ガスの混合ガスを通気したしocke-Ringer液中に懸垂し1gの付加をかけた。子宮自動運動は圧トランスデューサーを介して等尺性に導出し、レクチグラム上に記録した。薬効評価は、薬物の添加前5分間の子宮収縮高の和と薬物の添加後5分間の子宮収縮高の和とを比較

し、50%抑制する薬物濃度をEC」値として評価した。 【0104】試験例2 摘出心房の心収縮力に対する薬物の作用 SD系雄性ラット(体重350~400g)の心房を摘 出し、Magnus法に準じて実験を行った。標本は37℃で95%の酸素と5%の炭酸ガスの混合ガスを通気したKrebs-Henseleit液中に懸垂し1gの付加をかけた。心収縮力は圧トランスデューサーを介して等尺性に導出し、レクチグラム上に記録した。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 6

識別引用

CO7D 319/06

521/00

// CO7M 7:00

(72) 発明者 田中 信之

長野県松本市笹質6083-1

(72) 発明者 小林 広明

長野県松本市寿北7-1-9

FI C07D 319/06 521/00

(72) 発明者 菊池 健

長野県松本市野溝木工1-2-34キッセイ

第二骨友寮

(72) 発明者 村仲 秀幸

長野県南安曇郡穂高町大字柏原4509キッセ イ第三青友寮